PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-099962

(43)Date of publication of application: 18.04.1995

(51)Int.Cl. C12M 3/00

(21)Application number : 05-250250

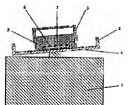
(71)Applicant : NEC CORP

(22)Date of filing: 06.10.1993 (72)Inventor: MIYAMOTO SHIGEYUKI

(54) APPARATUS FOR ARRANGING AND CULTURING CELL AND METHOD THEREFOR (57)Abstract:

PURPOSE: To provide a method for enabling to obtain a cell sequence having high resolution on a substrate by further suppressing adhesion of a cell to the substrate surface processed so as not to bond the cell thereto.

CONSTITUTION: A culture vessel 3 in which a substrate 5 having patterns mutually different in cell adhesive property on its surface, a cell 6 and a liquid medium 7 are housed is fixed on a vibrating table 2 of a stirrer 1. Rotation or vibration is given to the culture vessel 3 by the stirrer 1 and culture of the cell 6 is carried out while stirring the liquid medium 7.



(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(II)特許出辦公開番号 特開平7-99962

(43)公開日 平成7年(1995) 4月18日

(51)IntCl.* 織別配号 片内築型番号 F1 技術表示部所 C12M 3/60 A

審査前求 有 請求項の数3 OL (全 5 頁)

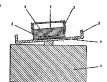
(21)出顧器号	特顧平5-250250	(71)出題人	00000.1237 日本電気株式会社
(22) 出廊日	平成5年(1993)10月6日		東京都港区芝五丁目7番1場
		(72)発明者	官本 選率 東京都港区芝五丁目 7 番 1 号 日本電気株 式会社内
		(74)代理人	弁理士 京本 直樹 (外2名)

(54) 【発明の名称】 細胞配列等兼装管およびその方法

(57)【要約】

「目的」 解像性の楽し機能の列を実現する。 【構成】 機能接着性の異なるパターンを表面に答する 基板もと機能なら液体を抽りかがあるとれた検索を信息 が、 無特容1の様とう合との上に固定されている。 編結 割1によって構造の図 3に関係さないは極端を与え (が単) 機能することにより、基板上の複胞が接着し にく、が加工した物面への機能の砂管者ともに解除するの で、器度上に解像度の高い機能を配列を得ることができ る。





(2)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 後着性細胞に対して接着の容易さか興な るバターンを整板表面に有する基板と、前記基板と細旋 と前記機器の生育のための液体地を収容した培養容器 と前記培養容器に回転めるいは無動を加える傾伴器と から様成される概定を列音を映像。

【類外項2】 総着性機能に対して被害の容易を必要な るパターンを蓄較表面に有する基板と、前記基板と細胞 と前記機能の近半的であかっ設計地強を00合した作業容器 と、前記途景容部内の設計排除を循環させるポンプとか 10 例がある。 「何なされる値配列強を影響。 「0006

【請求項3】 接着性価報に対して接着の容易さが異な るバターンを基板表面に有する基板を用いて細数を始奏 する網路配列倍費方法であって、細密ルを培養する全部あ るいは一部の期間に液体準絶を機神あるいは循環させる ことを特徴とする細胞配列時費方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

[産業上の利用分野] 本発明は、細胞を配列して形成させるための細胞配列培養終置およびその方法に関する。 [0002]

【従来の技術】現在、いろいろな動物や植物の緩縮処理 が行われており、また、栃たな細胞の培養法が開発され ている。細胞培養の技術は、細胞の生化学の理像や性質 の解明、有用な物質の生産等の目的で利用されている。 さらに、急奏細胞を用いて、人工的に合成された滞締の 生間活体や発性を顕べるほかがなされている。

[0003]一部の細胞、特に多くの動物細胞は、何か 佐務省して生育する接着体育性を有しており、生味外の 浮遊状態では長期間生存することができない。このよう な接着低序性を有した細胞の地景には、細胞が接着する ためつ程体が必要であり、一般的には、コラーゲンマ メブロネクチンなどの細胞接種サランパク質を町一に途 市したプラスティック製の指乗曲が用いられている。こ たりの細胞接着性ケンパク質は、地質細胞に作用し、細 原の機器を容易だしたり、細胞の形態に影響を与えるこ とが知られている。こ

[9] 904] 一方、 培養機能を基板上の機小な部分にの 为核菌させ、配別させる技術が報告されている。このような技術により、 を機能を入れている。とのような技術により、 がな技術により、 性養機能と入れている。とのまりな技術により、 性養機能となりませます。 を機能を表別させる方法としては、 機能に対して接着の 容易さが異なるような複数の表面が、ケーンを使しているような基板を用い、この上で細胞を指奏と、機能が接 書するような加工した表面がしては硼をを接着させること によって細胞を配列させる方法がとられている。 [9] 905] 同以は、特闘中2-24518 3 1 9公保に は、 原総状に相談配を修備させるよどの自動で、 静電

商バターンを形成させた電荷保持機体を細胞接着に広用

非務省あるいは細胞接着性の光感受性熱水性高分子を フォトリングラフィー技化よりパターニングした表面上 への情景機即の配別を試みている。また、棚間単純食程 表面を有した標節追責計能に強外線や設計線を照射して 機能放射性の音能を基準見したり、線形迫責計能を 機や設制線を照射することによって重合開始値を誘導 し、この上に緩影排着性あるいは細胞排料着性やノマロ を高含せるなどして表面をパターニングし、これは って緩慢の否別を制御した特別半3-7577号公銀の

[0006] きらに、毎期平3 - 357910 号列網書では、細胞の後患や心思なに影響をあえれるコランなどの特質がパターニングされた個配き費用基板と、この単板をフォーリングラフィー法によって作戦する方法でついて開示している。このような差別の上で観りを奏することによって、コラーゲンなどがパケーニングされた街面に多くに相談を後着させ、観覧のパケーニングを実現している。

20 【発酵が解決しようとする問題】従来の培養機能を配列させる方法は、適高の網胞接を方法と関係に、緩和培養の保証信仰を特地を収納した場合書を整理して信養をおこなっている。しかし、培養容器を経度した状態で培養を行った場合、機能が検急しないような加工した表面であってもそとに健康がときると、緩和値例マトリクスを分泌し、その位置で接着する。その結果、細胞の複差を望まない表面にも機能の検診が生じ、緩和配列の解析を依任するという問題点がある。

に接着して生育する特種核育性を有しており、生体外の 神療状態では長期間生存することができない。 Cのよう 30 な核菌信存性を有した細胞の始養なは、細胞が検査する 20 ための相体が必要であり、一般的はは、コラーゲンやフ [0009]

【報議を探告するための手段】上記目的を連載するため、本奏報とよる信配を削り業を設定し、接着性数似た分して教育の容易さが異なるような情報の表面がパターンを成している事故、この音板と細胞ととの細胞の生育のための治体性態を収むした事態の変更ない。 10 9 10 1 3 からは、接着性が過ごから一定現でして必要が扱っている基板と、この基板と細胞ととの細胞のと青のための情が後を、この基板と細胞ととの細胞のと青のための情がある。

【0011】また、本発例による細胞配列培養方法は、 接着性細胞に対して接着の容易さが異なる機能の表面が パターンを成している基度を用いて緩和を培養し 細胞 を信養する全期間あるいは一郎の時間に液体培維を擬字 あるいは編繹することを特徴とする。

している。また、特勝平3-7576号公銀では、細胞 50 【0012】

【作用】本発明においては、接着性細胞に対して総着の 容易さが異なる複数の表面がパターンを成している基板 を用いて、細胞の配列を形成するために、培養を行って いる間ずっと、あるいは培養中のある時間培維を撹拌す るので、基板上の細胞が接着しづらく加工した表面に細 腺が接着しようとしても、培地の流れによってこの表面 部分への細胞の接着を防ぐことができる。一方、樹枠の 強さが強すぎなければ、培地の強れは甚板上の細胞が接 着しやすく加工した表面への細胞の接着にはほとんど影 響を及ぼさない。その結果、細胞が接着しやすく加工し 10 る。これによって、解像度の高い細胞配列を得ることが た、細胞の接着を望む部分への細胞の接着は寒暖しなが 観聴が接着しづらく加工した、細胞の接着を望まな い表面への細胞の接着を制御することができ、解像度の 高い細胞配列を得ることができる。

[0013] 【実総例】次に本発明の実施例について図面を参照して 説明する。

【1)() 1.4 】 (実施例1) 図1は、第一の発明の細胞配 列培養装置の一実施例を示した図で、図1 (a) は、装 鱧の横筋面図、図1(り)は装置の緩断面図である。本 20 を用いることもできる。 装置は、機拌器1の縁とう台2の上に培養容器3が粘着 テープ4によって固定されている。との培養容器3の中 には、基板5上で細胞が配列するようにその裏面が接着 細胞配に対しての接着の容易さが異なるパターンを有す るように加工された基板5と、細胞6と、液体培施7が 収納されている。撹拌器1は、緩とう台2お水平から1 ①度まで傾けた状態で保持し、編とう台2を毎分20回 転から120回転の速度で回転させることができる。 焙 養容器3には直径4.1mmのポリスチレン製細胞培養皿 を使用した。捌拌器1を駆動すると、振とう台2は傾い 30 が適している。 た状態で回転するので、液体培地7に対して繊袢が加え られる。この振抖によって、解像度の高い細胞配列を得 ることができる。

【0015】本鉄竈を用いれば、緑とう台2の傾きや回 転送度を調節することによって、細胞配列の形成に最適 な撹拌の強さにすることを容易に行なうことができる。 【0016】結着テーブ4の接着強度は、縦控によって 培養容器3が振とう台2の上を移動したり、振とう台2 から膨れたりしなければよい。また、培養操作での利便 を考慮して、培養容器3は振とう台2から容易に取り外 40 せることが望ましい。このような条件を摘たせば、続と う台2への培養容器3の固定手段は結着テーブに関わな い。例えば、結着テーブ4の代わりに、ばねによって絡 養容器3を挟んで固定できるような治具を無とう台2に 設けることもできる。

【1)017】(実施例2) 図2は、第一の発明の細胞配 列培養装置の別の一実施例を示した図であり、図2 (a) はこの終置の満筋面図。図2(b) は禁密の経筋 面図である。本鉄罐は、台8の上にスペーサ9を介して

11が設けられており、培養容器3はこの腕11によっ て振動体10の上に保持されている。培養容器3の中に は、縄腔が配列するように表面を加工した基板5と、細 腹6と、液体培地7が収納されている。緩動体10は、 株式会社シコー技研のマイクロ編動モータSE-7AL を、培養容器3には直径41mmのポリスチレン製細胞 培養皿を使用した。 振動体10を駆動することによって 生じた振動は、腕11を通じて培養容器3に伝えられ、 培養容器3の中の液体培地7に対して振挫が加えられ できる。

【0018】本鉄罐は、振動体10に印加する電圧を変 えたり、腕11と培養容器3の間にあそびを放けること によって保持の強さを制御することができる。本鉄鎧は 実籍例1の装置に此べて厳密な操律の制御は難しいもの の. 鉄躍の小型化が容易な長所がある。

【0019】培養容器3の中の液体培地7を十分に機律 できる強さの振動を生じるものであれば、振動体10は 振動モータに限らず、例えば、圧電アクチュエータなど

【0020】抵針によって培養容器3が細動体10を移 動したり、振動体10から能れたりしなければ 振動体 10への培養容器3の個定手段は腕11に限らないが、 培養操作での利便を考慮して、培養容器3は編動は10 から容易に取り外せることが望ましい。

【0021】振動体10の振動が台8に伝わると、結響 全体が振動し、鉄躍を安定に設置することができなくな る。そのため、振動体10の振動が台8に伝わらないよ うに、スペーサ9の材質はゴムなど振動を吸収する材質

【0022】 (実施例3) 図3は、第二の発明の細胞配 列培養装置の一実施例を示し、図3 (a) はこの装置の 満断面図、図3 (b) は鉄管の縦断面図である。培養容 器3の上部には 導出口12と導入口13が続けられて おり、導出口12は導出管14、導入口は導入管15を 介してポンプ 16と接続されている。培養容異3の中に は、実施例1、2で用いた基板と同様な細胞接着性の異 なるパターンを表面に有する基板5と、細胞6と、液体 絡地?が収納されている。ポンプ16には、東京源作器 核株式会性のマイクロチューブボンブMP-3を、絵巻 容器3には直径41mmのポリスチレン製細胞培養皿を 使用した。ポンプ16により、培養容器3の中の液体培 銀?は溥出□12から溥出菅14、郷入管15を通っ で、導入口13から再び培養容器3に導入される。この ように液体培地?が流れた状態で培養を行なうことがで きるので、解除度の高い細胞配列を得ることができる。 【0023】本続躍は、ポンプ16の吐出流量を変化さ せることによって、培地の流速を非常に厳密に制御する ことができるので、実施例1の装置よりさらに解像度の 振動体 1 0 が固定されている。緑動体 1 0 には3 本の腕 59 高い細胞配列を得ることが可能である。

【りり24】本続躍の導出口12の取り付け位置は、培 養容器3内の液体癌地7を取り出すことができる位置で あれば、本実施例のような液体焼強?の液面だけでなく 培養容器3側面などの位置に設けても良い。ただし、導 出口12を培養容器3に収納されている基板5に近い位 置に設けることは適当でない。本実籍例の場合、 華板5 は培養容器3の底面にあるので、導出口12を培養容器 3の底面に近い位置に設けることは適用でない。それ は、液体暗地?の流れは導出口12付近で局所的に速く なるので、導出口12が基板5の近くにあると、導出口 10 露出した部分に比べ、コラーゲンが吸着した円形の部分 12に近い基板5の表面部分への細胞6の接着が阻害さ れるからである。そのため、導出口12は培養容器3に 収容されている器板5から速い位置 つまり液体暗地7 の液面に近い位置に設けるのが望ましい。

【0025】本鉄屋の導入口13の取り付け位置は、焼 養容器3内の上部だけでなく側面などの位置に設けても 良い。ただし、導入口13を培養容器3内の液体培維7 の波面よりはなれた高い位置に設けると、導入口13か ちの液体培地?の流れ込みの衝撃により、液体培地?に 容器3に収容されている基板5に近い位置、つまり導入 □13を培養容器3の底面に近い位置に設けることも適 当でない。それは、液体培施7の流れは進入口13付近 で馬所的に速くなるので、 墓板5が導入口13の近くに あると、基板5の表面の導入口13に近い部分への細胞 6の接着が阻害されるからである。そのため、導入口1 3は培養容器3に収容されている基板5から遠い位置で かつ液体培地?の液面からあまり高くない位置 つまり 液体培地7の液面に近い位置に設けるのが望ましい。

【0026】本鉄躍の導出管14あるいは導入管15の 30 【符号の説明】 間に、外部から新たな液体培地でを添加させる経路と、 使用済みの液体培地7を外部に排出する経路を設けても よい。この場合、培養の際の培地交換の手間が省けるた め好適である。

【0027】 (実施例4) 次に、第三の発明の細胞配列 培養方法の例について説明する。装置は実施例1と同じ 装置を用いた。草板は厚さり、5mmの石草板であり、 基板の表面に部分的に細胞接着性物質であるコラーゲン が吸着し、その他の部分は緩膨接着性を示さない石英が 露出している。一つのコラーゲン吸着面は直径100 μ 40 10 福動体 mの円形であり、多数のコラーゲンの円が開陽100 u mで配列している。細胞は、大日本製薬株式会社から時 入したヒト由来の臍帯血管内皮細胞HUV-EC-4 を、液体培地は10%の牛腹児血清と10ng/m!の 繊維芽細胞成長因子を加えた、クロレラ工業株式会社の ヒト毛細血管内皮細胞用培地CHL-MCDB131を

使用した。

【0028】振鉢器の振とう台の傾きを5度、回転速度 を毎分30回転に設定し、との続とう台の中央に、底部 に上記の基板を置き細胞と液体培地とを収納した培養容 器を結着テープによって固定した。との細胞配列培養装 置を37℃、5%二酸化炭素、飽和水蒸気の条件に設定 したインキュベーターの庫内に設置し、培養開始5分後 から10分おきに緩とう台の回転、停止を繰り返しなが ら2.4時間培養を行った。その結果、基板表面の石英が により多くの血管内皮細胞が接着し、細胞配列が形成さ

[0029]

【発明の効果】以上説明したように、本発明の細胞配列 培養装置およびその方法は、液体培地を撹拌しなから細 聴を培養するので、細胞接着の容易性の異なるバターン を有する基板上において緩縮が接着しにくい表面への細 腔の接着を抑制し、細胞が接着しやすく加工した表面に 多くの細胞を接着させることができ、その結果解像度の 乱流が生じるので適当でない。また、第入口13を絶費 29 高い細胞配列を得ることができる。本発明を利用するこ とにより、培養細胞の人工臓器やバイオセンサへの応用 が容易になる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の細胞配列培養禁謄の一寒飲餅を示した 図である。

【図2】本発明の細胞配列培養装置の別の一実線例を示 した例である。 【図3】本発明の細胞配列培養装置のさらに則の一寒線 例を示した図である。

1 探挫器

振とう台

3 培養容器

4 結者テープ

5 慈板

6 細胞

7 液体培地

8 台 9 スペーサ

11 腕 12 連出口

13 導入口

14 準出管

15 導入管

16 ボンブ

